11 Veröffentlichungsnummer:

0 209 684 A1

**(2)** 

# **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

21 Anmeldenummer: 86107515.8

(s) Int. Cl.4: C09D 3/72, C08G 18/67

2 Anmeldetag: 03.06.86

3 Priorität: 20.07.85 DE 3526016

Veröffentlichungstag der Anmeldung:
 28.01.87 Patentblatt 87/05

Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

- 7 Anmelder: HÜLS AKTIENGESELLSCHAFT Patentabtellung / PB 15 - Postfach 13 20 D-4370 Mari 1(DE)
- Erfinder: Flakus, Werner, Dr. Dürerstrasse 23 D-4350 Recklinghausen(DE)
- Lagerstabile, strahlenhärtbare, NCO-freie wässrige Emulsionen.
- Die Erfindung betrifft lagerstabile, strahlenhärtbare, NCO-freie, wäßrige Emulsionen auf Basis ionischer Urethanhamstoffacrylate, bestehend aus zu 10 -60 Äquivalent-% NCO mit Hydroxyalkylacrylat, partiell acrylierten cycloaliphatischen Polvisocyanaten, die anschließend zu 20 -75 Äquivalent-% NCO mit Polyhydroxylverbindungen, danach zu 5 -15 Äquivalent-% NCO mit Na-Salzen von Aminocarbonsäuren und schließlich mit Wasser und/oder der I -5 Aquivalent-% NCO entsprechenden Menge an aliphatischen Diaminen umgesetzt werden. Das Umsetzungsprodukt des cycloaliphatischen Polyisocyanats mit den Hydroxyacrylatverbindungen und den Polyolen wird in üblichen organischen Lösungsmittein und aufgenommen diese lösungsmittelhaltigen Umsetzungsprodukte werden mit wäßrigen Lösungen von Na-Salzen von Aminocarbonsäuren und anschließend mit Wasser und/oder der I -5 Äquivalent-% NCO entsprechenden Menge an aliphatischen Diaminen versetzt, man anschließend das organische Lösungsmittel abdestilliert.

EP 0 209 684 A'

#### Lagerstabile, strahlenhärtbare, NCO-freie, wäßrige Emulsionen

Strahlenhärtbare Harze erzielen ein hohes Leistungsbild lacktechnisch relevanter Prädikate. Die mechanischen Eigenschaften der gehärteten Filme, die Wetter-und Chemikalienbeständigkeit der erzielten Beschichtungen haben heute einen hohen Stand erzielt.

1

Dergleichen Harze enthalten viskositäts-oder applikationsbedingt geringe oder erhebliche Anteile an monomeren, d. h. an niedermolekularen Bestandteilen, sogenannten Reaktivverdünnern. Beispielsweise seien Vinylacetat, Vinylpyrrolidon, Alkylacrylester, genannt.

Zur Beschichtung saugfähiger oder poröser Untergründe sind als Nachteile solcher Systeme zu nennen: das Eindringvermögen in den Untergrund und eine Armierung saugfähiger Substrate nach Härtung. Bei besonders porösen Substraten werden tief eingedrungene Flüssiganteile nicht oder nicht vollständig bei der Strahlenhärtung polymerisiert und verbleiben in Flüssigform im Untergrund.

Diese niedermolekularen Reaktivverdünner finden zur Handhabung der Viskosität und Regulierung der Schichtdicke in Mengen von 20 -70 Gewichtsteilen neben höhermolekularen Harzanteilen Verwendung. Sie sind im allgemeinen gesundheitlich bedenklich oder geruchsbelästigend.

Selbst bei weitgehender Polymerisation aller Bestandteile solcher Harzsysteme -d. h. Einbau der Reaktivverdünner in das System -haftet vielen gehärteten Filmen oder Beschichtungen auch nach der Härtung noch ein Eigengeruch des Ausgangsharzes, im wesentlichen der Reaktivverdünner an, der als Belästigung registriert wird. Es bereitet auch Schwierigkeiten, mit reaktivverdünnerhaltigen Harzen dünne Filme von 5 oder 10 µm nach Härtung zu erzielen, es sei denn, man verwendet anteilsmäßig bei solchen Applikationen noch zusätzlich konventionelle Lösungsmittel, die vor der Strahlenhärtung zur Abdunstung gelangen.

Es liegt also auf der Hand, chemische und technologische Schritte zu ermitteln, um die vorgenannten Nachteile zu reduzieren oder gar zu eliminieren.

Die sukzessive Reduzierung von Reaktivverdünnern durch Wasser, d. h. die anteilsmäßige Verwendung sowohl von Reaktivverdünnern wie auch von Wasser führt zu Wasser-in-Öl-Dispersionen, die nach Härtung leistungsfähige Filme liefern; ein Nachteil ist, daß sie keine stabilen Öl-in-Wasser-Dispersionen bilden und nur begrenzt wasserverdünnbar sind. Als weiteren Nachteil bilden sie nach physikalischer Trocknung zunächst klebrige Filme, auch treten Geruchsbelästigung und Verdampfungsverluste von Reaktivverdünnern auf.

Die unmittelbare Schmelzdispergierung von Acrylharzen in Wasser ohne Hilfe von niedrigviskosen Monomeren bereitet Schwierigkeiten. Die Viskositätslage solcher Harze ist hoch, die Gefahr thermischer Aktivierung der Acrylanteile unter vorzeitiger Polymerisation ist gegeben, da Verarbeitungstemperaturen oberhalb 100 °C problematisch sind.

Die technologische Lösung solcher Probleme erfordert also die hilfsweise Verwendung klassischer Lösungsmittel, wie z. B. von Aceton, im Rahmen der chemischen Umsetzung der Ausgangsprodukte miteinander bis zum fertigen Harz. Nach Überführung in die wäßrige Phase erfolgt die destillative Entfernung der Acetonanteile, wobei schließlich eine strahlenreaktive wäßrige Dispersion vorliegen soll, die sowohl frei von Reaktivverdünnern wie auch von sonstigen organischen Lösungsmitteln ist.

Für einen solchen Prozeß, aber auch im Hinblick auf das angestrebte Leistungsbild, bieten sich Urethanacrylionomer-Systeme an. Mit Hilfe von Hydroxyalkylacrylaten können z. B. Polyisocyanate partiell acryliert werden. Durch weitere chemische Reaktionen mit Polyolen wird sowohl der Harzcharakter des Urethanacrylats beeinflußt, als auch das Leistungsbild der gehärteten Filme festgelegt . Durch anteilsmäßigen Einbau von aciden Gruppen (-COOH, -SO<sub>3</sub>H etc.) sollen diese Harze mit Hilfe von Alkalihydroxyden (NaOH, KOH) in Wasser dispergiert werden.

Auch durch anteilsmäßigen Einbau von tertiären Aminen (Hydroxyaminen etc.) sollen solche Harze mit Hilfe von anorganischen oder organischen Säuren in Wasser dispergiert werden. Nach destillativer Entfernung des Acetons sollen jeweils lösungsmittelfreie wäßrige Lösungen oder Dispersionen vorliegen. Es zeigte sich aber, daß nach diesem Schema hergestellte Harze entweder noch vor Entfernung des Acetons oder aber wenige Stunden nach der Herstellung der Dispersion koagulierten. Zahlreiche wäßrige Dispersionen bilden nach physikalischer Trocknung feste, trockene, matte Filme, die Dispersionen koagulieren nach kurzer Zeit, da emulgierte wie auch suspendierte Anteile vorliegen.

Ausgehend von aliphatischen Diisocyanaten, wie Hexamethylendiisocyanat, Methylpentamethylendiisocyanat oder Trimethylhexamethylendiisocyanat ist es nicht gelungen, durch stufenweise Acrylierung, Urethan bildung und Emulgierung des resultierenden Harzes stabile Emulsionen herzustellen. Bei Mitverwendung von Triolen kam es zur Gelierung der Harze, bei Ausschluß von Triolen zu

15

20

Suspensionsanteilen in der Emulsion und nachfolgender Pastenbildung. Die Filme trocknen in Form rissiger, matter Beschichtungen auf, die unbrauchbar sind.

Es ist nun überraschenderweise gelungen, ausgehend von cyclischen Polyisocyanaten nach partieller Umsetzung mit gesättigten und ungesättigten Polyolen, ja sogar mit Triolen, die noch NCO-haltigen acetonischen Präpolymerlösungen mit sowohl wäßrigen Lösungen der Natriumsalze von Monoaminocarbonsäuren als auch unter Mitverwendung von Wasser und/oder allphatischen Diaminen als Reaktanten unter Harnstoffausbildung in wäßrige Dispersionen zu überführen, die nach destillativer Entfernung des Acetons lagerstabile, wäßrige, anionische Emulsionen vorstellen, bei Raumtemperatur glänzende, klebfreie Filme bilden und nach Strahlenhärtung leistungsfähige Beschichtungen ergeben.

Gegenstand der Erfindung sind daher lagerstabile strahlenhärtbare, NCO-freie, wäßrige Emulsionen auf Basis ionischer Urethanhamstoffacrylate, dadurch gekennzeichnet, daß sie aus zu 10 -60 Äquivalent-% NCO mit Hydroxyalkylacrylat, partiell acrylierten cycloaliphatischen Polyisocyanaten, die anschließend zu 20 -75 Äquivalent-% NCO mit Polyhydroxylverbindungen, danach zu 5 -15 Äquivalent-% NCO mit Na-Salzen von Aminocarbonsäuren und schließlich mit Wasser und/oder der I -5 Äquivalent-% NCO entsprechenden Menge an aliphatischen Diaminen umgesetzt werden, bestehen.

Weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der Emulsionen nach Anspruch I, dadurch gekennzeichnet, daß das Umsetzungsprodukt des cycloaliphatischen Polyisocyanats mit den Hydroxyacrylatverbindungen und den Polyolen in üblichen organischen Lösungsmittelnaufgenommen wird und diese lösungsmittelhaltigen Umsetzungsprodukte mit wäßrigen Lösungen von Na-Salzen von Aminocarbonsäuren und anschließend mit Wasser und/oder der I -5 Äquivalent-% NCO entsprechenden Menge an aliphatischen Diaminen versetzt werden, wobei anschließend das organische Lösungsmittel abdestilliert wird.

Harnstoffsegmente sind verteilhafte Modifikatoren der Filmendeigenschaften von Polyurethanen hinsichtlich der Reißfestigkeit und Dehnung, aber auch des Abriebs und der Haftung der Filme. Aufgrund der limitierten Verträglichkeit von Harnstoffgruppen mit Urethangruppen in polyfunktionellen Harzsystemen, die durch geeignete Reaktivverdünner, wie Vinylpyrrolidon, Alkylacrylate, verbessert werden, ist es überraschend, daß die erfindungsgemäß hergestellten wäßrigen Acrylurethanharnstoff-Emulsionen frei von jeglichen Reaktivverdünnern, verträgliche und stabile Emulsionen ausbilden.

Die zur Herstellung der erfindungsgemäßen Dispersion geeigneten und beanspruchten cyclischen Diisocyanate sind solche wie Isophorondiisocyanat (IPDI), Diisocyanato-dicyclohexylmethan - (HyleneW), Diisocyanatodimethylcyclohexan - (HXDI) und analog substituierte Strukturen:

$$\begin{array}{c} \text{H}_3^{\text{C}}\\ \text{H}_3^{\text{C}}\\ \text{H}_3^{\text{C}}\\ \text{CH}_2^{\text{NCO}}\\ \text{CH}_3^{\text{NCO}}\\ \text{H} \end{array} \begin{array}{c} \text{CH}_2^{\text{-NCO}}\\ \text{H} \\ \text{CH}_2^{\text{-NCO}}\\ \text{HyleneW} \end{array}$$

50

55

Als organisches Lösungsmittel ist insbesondere Aceton geeignet; aber auch Tetrahydrofuran, Methylethylketon usw. kommen u. a. infrage.

Die zur Acrylierung der erfindungsgemäß herzustellenden Dispersionen geeigneten Verbindungen sind Hydroxyalkylacrylate, vorzugsweise Hydroxyethylacrylat. Die zur Urethanharzausbildung der beanspruchten Dispersion geeigneten Polyole sind Oxyester und Oxyether, insbesondere Polyte-

tramethylendiole mit einem Molgewicht 500 -2 000, aber auch Triole wie Trimethylolpropan oder Glycerin. Der Einsatz jeweils in den beanspruchten Äquivalentprozenten NCO ist besonders geeignet.

Geeignete Aminocarbonsäuren sind z. B. Aminoessigsäure, Aminobuttersäure, Aminopropionsäure und insbesondere Aminocapronsäure. Geeignete Diamine sind z. B. Ethylendiamin, Hexamethylendiamin, Isophorondiamin und insbesondere Trimethylhexamethylendiamin (TMD).

10

15

20

25

30

35

45

50

55

Der zur Emulgierung der erfindungsgemäßen Harze geeignetste Emulgator ist die NCO-reaktive Aminocapronsäure in Form ihres Natriumsalzes; es wird durch Verseifung von Caprolactam mit NaOH in einfachster Weise gebildet.

5

Die Emulgierung des Harzes erfolgt mit vorgenannten Emulgatoren in der acetonischen Lösung des noch NCO-haltigen Harzes in wenigen Minuten unter Harnstoffbildung. Nach Zugabe restlicher Wassermengen und Diamin und destillativer Entfernung von Aceton fallen feindisperse urethanharnstoffacryl-Emulsionen hoher Lagerstabilität an. Die Harnstoffbildung erfolgt über Aminocarbonsäure, Wasser und Diamin.

Die erfindungsgemäß hergestellten Dispersionen sind auch frei von jeglichen sonstigen organischen Lösungs mitteln oder sogenannten Reakivverdünnern, sie können ausgehend von ca. 55 % Feststoff mit beliebigen Mengen Wasser verdünnt und appliziert werden. Sie können pigmentiert oder thixotropiert werden, bilden hochglänzende Filme oder Beschichtungen und können auch mattiert werden.

Die erfindungsgemäß hergestellten Dispersionen sind über Monate dunkellagerstabil. Die strahlengehärteten Beschichtungen sind weitgehend licht-und wetterstabil, können aber auch mit Hilfe klassischer Stabilisatoren stabilisiert werden.

Das Leistungsbild der erfindungsgemäß hergestellten Dispersionen ist dem ähnlich strukturierter, aber reaktivverdünnerhaltigen Polyurethanharnstoffacrylate gleichzusetzen, z. B. hinsichtlich der Filmund Foliendaten der gehärteten Harze, wie in den Beispielen dargelegt wird. Die erfindungsgemäß hergestellten Dispersionen können besonders auf saugfähigen und porösen Substraten, wie Papier, Pappe, Textil, Vlies, Holz, Leder etc., Verwendung finden.

Die erfindungsgemäß hergestellten wäßrigen Dispersionen sind aber gegenüber den vorstehend genannten Systemen mit Reaktivverdünnern geruchsfreie Systeme sowohl in Harzform, nach physikalischer Trocknung und auch nach Strahlenhärtung. Abdampfverluste organischer Anteile sind bei ihrer Applikation nicht ersichtlich, gesundheitliche Beeinträchtigungen bei ihren Handhabungen sind nicht erkennbar.

Die erfindungsgemäß hergestellten Dispersionen übertreffen in ihrem Gesamtleistungsbild den Stand der Technik. Sie können erforderlichenfalls auch auf nicht saugfähigen Untergründen, wie Metall und Kunststoffen, appli ziert werden, z. B. auf gebonderten Metallen oder weichmacherhaltigen Kunststoffen, sind gute Haftung gegeben.

Beispiel | (Vergleich)

Urethanhamstoffacryldispersion

Basis: HDI-Polyether/2 HEA/TMP/Na-Salz der Aminocapronsäure

In eine Vorlage von I 176 g Hexamethylendiisocyanat (HDI) (7 Mol) und I,5 g Dibutylzinnlaurat - (DBTL) werden unter Rühren innerhalb von ca. 2 h ein Gemisch von I 272,7 g Polytetrahydrofuranether (2 Mol) MG ca. 650, OH-Zahl = I76 mg KOH/g, TERATHANE R 650, Fa. DuPont, 352,9 g 2-Hydroxyethylacrylat (3 Mol) OH-Zahl = 476 mg KOH/g und 268 g Trimethylolpropan (2 Mol), bei 25 -35 °C zugetropft, bei Aufheizung auf 50 -60 °C nach ca. 3 -4 Stunden bis zur Ausbildung eines NCOhaltigen Harzes (I,4 -I,6 Gew.-% NCO) gerührt. Nach Zugabe von 3 07l g Aceton ist der Versuch im Kolben geliert.

Beispiel 2 (Vergleich)

Urethanharnstoffacryldispersion

Basis: Methylpentamethylendiisocyanat (MPDI) Polyether/2 HEA/TMP/Na-Salz der Aminocapronsäure

In Analogie zu Beispiel I werden I 176 g MPDI - (7 Mol) zur Urnsetzung gebracht.

Die Gelierung des Produktes erfolgte noch vor Zugabe der acetonischen Verdünnung.

Beispiel 3 (Vergleich)

40 Urethanharnstoffacryldispersion

Basis: HDI-Polyether/2 HEA/Na-Salz der Aminocapronsäure

In eine Vorlage von 672 g HDI (4 Mol) und I,I g Dibutylzinnlaurat werden unter Rühren innerhalb von ca. I h ein Gemisch von I 272,7 g Polytetrahydrofuranether (2 Mol), OH-Zahl = I76 mg KOH/g, 235,3 g 2-Hydroxyethylacrylat (2 Mol), OH-Zahl = 476 mg KOH/g bei 25 -35 °C zugetropft, bei Aufheizung auf 50 -60 °C ca. 3 -4 h bis zur Ausbildung eines NCO-haltigen Harzes (3,9 Gew.-% NCO) gerührt. Nach Zusatz von 2 IBI,I g Aceton werden in das Reaktionsprodukt bei ca. 40 -50 °C 619 g Natriumsalz der Aminocapronsäure in Form einer 30 %igen wäßrigen Lösung unter. Rührung innerhalb von 5 Minuten eingetragen. Anschließend

werden in das Reaktionsprodukt 3  $17~g~H_zO$  eingetragen. Die noch acetonhaltige wäßrige Dispersion wird im Rotationsverdampfer von Aceton befreit. Hierbei kam es zur Phasentrennung mit partieller Sedimentation der Dispersion. Beschichtungsversuche ergaben matte rissige Oberflächenfilme. Die Suspension zementierte nach 24 Stunden zu einer festen Masse.

Beispiel 4 (Vergleich)

Urethanhamstoffacryldispersion

Basis: Methylpentamethylendiisocyanat/Polyether/2 HEA/Na-Salz der Aminocapronsäure

In Analogie zu Beispiel 3 werden 672 g MPDI - (2 Moi) zur Umsetzung gebracht. Nach destillativer Entfernung der Acetonanteile resultiert eine feinteilige Dispersion, die matte Filme ausbildet. Nach 24 h Lagerung der Dispersion fällt eine pastenartige Konsistenz an. Nach Verdünnung mit Wasser kommt es zur Phasentrennung von Feststoff und Wasser.

Beispiel 5 (Vergleich)

Urethanhamstoffacryldispersion

Basis: Trimethylhexamethylendiisocyanat (TMDi-)/Polyether/2 HEA/Na-Salz der Aminocapronsäure

In Analogie zu Beispiel 3 werden 840 g TMDI -(4 Mol) zur Umsetzung gebracht, bis zur Ausbildung eines NCO-haltigen Harzes (3,6 Gew.% NCO). Nach Zusatz von 2 349,I g Aceton werden in das Reaktionsprodukt bei ca. 40 -50 °C 616 g Natriumsalz der Aminocapronsäure in Form einer 30 %igen wäßrigen Lösung unter Rührung innerhalb von 5 Minuten eingetragen. Anschließend werden in das Reaktionsprodukt 3 369,8 g Wasser eingetragen. Die acetonhaltige wäßrige Dispersion wird im Rotationsverdampfer von Aceton befreit. Die Dispersion bildet matte rissige Filme aus. Nach 24 h Lagerung kam es zur Phasentrennung von Feststoff und Wasser.

Beispiel 6

15 Urethanhamstoffacryldispersion

Basis: Isophorondiisocyanat-Polyether/2 HEA/TMP/Na-Salz der Aminocapronsäure

In Analogie zu Beispiel I werden anstelle von Hexamethylendiisocyanat I 554 g Isophorondiisocyanat (7 Mol) + 3,4 g DBTL zur Umsetzung gebracht, bis zur Ausbildung eines NCO-haltigen Harzes (I,4 Gew.-% NCO). Nach Zusatz von 3 45I g Aceton werden in das Reaktionsprodukt bei ca. 40 -50 °C 469,3 g Natriumsalz der Aminocapronsäure in Form einer 30 %igen wäßrigen Lösung unter Rührung innerhalb von 5 Minuten eingetragen. Anschließend werden in das Reaktionsprodukt 5 059 g Wasser eingetragen. Die acetonhaltige wäßrige Dispersion wird im Rotationsverdampfer von Aceton befreit.

Der Feststoffgehalt der Dispersion beträgt ca. 40 Gew.-%. Die Viskosität der Dispersion: DIN 4 Becher 17 sek. Die Dunkellagerstabilität bei 60 °C ist > 2 Monate. Nach physikalischer Trocknung der Dispersion erhält man folgende Stahlblechdaten:

Pendelhärte nach König (sek) 45 gem. DIN 53 157 Erichsentiefung (mm) >10,0 gem. DIN 53 156

40

Stahlblech-und Foliendaten nach Härtung der Dispersion bei Zusatz von 2,5 Gew.-% (bezogen auf Feststoff) I-(4-Isopropylphenyl)-2-hydroxy-2methylpropan-l-on (DAROCUR<sup>R</sup> I li6 der Firma Merck, Darmstadt) mit 200 Watt/inch in 5 Sekunden.

Pendelhärte nach König	ı (sek)	119
gem. DIN 53 157		
Erichsentiefung	( mm )	>10,0
gem. DIN 53 156		
Schichtdicke	(µm)	130
Bruchspannung	$(N/mm^2)$	$37,5 \pm 4,0$
gem. DIN 53 455		
Bruchdehnung	(%)	8 <u>+</u> 4

25

30

#### Beispiel 7

#### Urethanharnstoffacryldispersion

Basis: Isophorondiisocyanat-Polyether/2 HEA/TMP Na-Salz der Aminocapronsäure

In eine Vorlage von I IIO g Isophorondiisocyanat (5 Mol) und 2,8 g Dibutylzinnlaurat (DBTL) werden unter Rührung innerhalb von ca. 2 h ein Gemisch von I I45,4 g Polytetrahydrofuranether (I,8 Mol) MG ca. 650, OH-Zahl = I76 mg KOH/g TERATHANER 650 Firma DuPont, 235,3 g 2-Hydroxyethylacrylat (2 Mol), OH-Zahi = 476 mg KOH/g und I34 g Trimethylolpropan (I MoI) bei 25 -35 °C zugetropft,

bei Aufheizung auf 50 -60 °C nach ca. 3 -4 h bis zur Ausbildung eines NCO-haltigen Harzes 2,4 Gew.-% NCO gerührt. Nach Zusatz von 2 754,8 g Aceton werden in das Reaktionsprodukt bei ca. 40 -50 °C 398 g Na-Salz der Aminocapronsäure in Form einer 30 %igen wäßrigen Lösung unter Rührung innerhalb von 5 Minuten eingetragen. Anschließend werden in das Reaktionsprodukt 3 6l0 g Wasser + 3I,6 g Trimethylhexamethylendiamin -(0,2 Mol) eingetragen. Die acetonhaltige wäßrige Dispersion wird im Rotationsverdampfer von Aceton befreit. Der Feststoffgehalt der Dispersion beträgt ca. 42,0 Gew.-%. Die Viskosität der Dispersion: DIN 4 Becher 18 (sek). Die Dunkellagerstabilität bei 60 °C ist >2 Monate.

Nach physikalischer Trocknung der Dispersion erhält man folgende Stahlblechdaten:

Pendelhärte nach König (sek) 19 gem. DIN 53 157 >10,0 Erichsentiefung (mm) gem. DIN 53 156

40

Stahlblech-und Foliendaten nach Härtung der Dispersion bei Zusatz von 2,5 Gew.-% DAROCUR<sup>R</sup> I II6 mit 200 Watt/inch in 5 Sekunden:

> Pendelhärte nach König (sek) 45 gem. DIN 53 157 Erichsentiefung (mm) >10,0 gem. DIN 53 156 Schichtdicke (µm) 145  $(N/mm^2)$ Bruchspannung 27,2 + 4,5gem. DIN 53 455 Bruchdehnung (%) 105 + 14

15

#### Beispiel 8

#### Urethanharnstoffacryldispersion

Basis: Isophorondiisocyanat-Polyether/2 HEA/TMP/Na-Salz der Aminocapronsäure

In eine Vorlage von I 332 g Isophorondiisocyanat (6 Mol) und 3,6 g Dibutylzinnlaurat (DBTL) werden unter Rühren innerhalb von ca. 2 h ein Gemisch von I 78I,8 g Polytetrahydrofuranether (2,8 Mol), OH-Zahl = I76 mg KOH/g TERATHANER 650, Fa. DuPont, 235,3 g 2-Hydroxyethylacrylat (2 Mol), OH-Zahl = 476 mg KOH/g und I34 g Trime-

thviolpropan (I MoI) bei 25 -35 °C zugetropft, bei Aufheizung auf 50 -60 °C nach ca. 3 -4 h bis zur Ausbildung eines NCO-haltigen Harzes (1,89 Gew.-% NCO). Nach Zusatz von 3 6l4 g Aceton werden in das Reaktionsprodukt bei ca. 40 - 50 °C 477,5 g Natriumsalz der Aminocapronsäure in Form einer 30 %igen wäßrigen Lösung unter Rührung innerhalb von 5 Minuten eingetragen. Anschließend werden in das Reaktionsprodukt 4 749 g Wasser + 31,6 g Trimethylhexamethylendiamin (0,2 Mol) eingetragen. Die acetonhaltige wäßrige Dispersion wird im Rotationsverdampfer von Aceton befreit. Der Feststoffgehalt der Dispersion beträgt ca. 42,0 Gew.-%. Die Viskosität der Dispersion: DIN 4 Becher l6 (sek). Die Dunkellagerstabilität bei 60 °C ist > 2 Monate. Nach physikalischer Trocknung der Dispersion erhält man folgende Stahlblechdaten:

Stahlblech-und Foliendaten nach Härtung der Dispersion bei Zusatz von 2,5 Gew.-% DAROCUR<sup>R</sup> I II6 mit 200 Watt/inch in 5 Sekunden:

45

50

55

#### Beispiel 9

## Urethanhamstoffacryldispersion

Basis: HyleneW/Polyether/2 HEA/TMP/Na-Salz der Aminocapronsäure

In Analogie zu Beispiel 8 werden 1 572 g HyleneW (6 Mol) Dicyclohexylmethandiisocyanat zur Umsetzung gebracht bis zur Ausbildung eines NCO-haltigen Harzes (I,3 Gew.-% NCO). Nach Zu-

satz von 3 854 g Aceton werden in das Reaktionsprodukt bei ca. 40 -50 °C 486,7 g Natriumsalz der Aminocapronsäure in Form einer 30 %igen wäßrigen Lösung unter Rührung innerhalb von 5 Minuten eingetragen. Anschließend werden in das Reaktionsprodukt 5 9l5,7 g H<sub>2</sub>O eingetragen. Die acetonhaltige wäßrige Dispersion wird im Rotationsverdampfer von Aceton befreit. Der Feststoffgehalt der Dispersion beträgt ca. 39 Gew.-%. Die Viskosität der Dispersion: DIN 4 Becher I7 (sek). Die Dunkellagerstabilität bei 60 °C ist > 2 Monate.

Nach physikalischer Trocknung der Dispersion erhält man folgende Stahlblechdaten:

Pendelhärte nach König (sek) 17 gem. DIN 53 157 Erichsentiefung (mm) >10,0 gem. DIN 53 156

Stahlblech-und Foliendaten nach Härtung der Dispersionen bei Zusatz von 2,5 Gew.-% DARO-CURR I II6 mit 200 Watt/inch in 5 Sekunden:

13

Pendelhärte nach König (sek) 33 gem. DIN 53 157 Erichsentiefung (mm) >10,0 gem. DIN 53 156 Schichtdicke ( mm ) 125  $(N/mm^2)$ 21,5 + 4,5Bruchspannung gem. DIN 53 455 Bruchdehnung (%) 110 + 14

## Beispiel 10

Urethanhamstoffacryldispersion

Basis: HXDI/Polyether/2 HEA/TMP/Na-Salz der Aminocapronsäure

in Analogie zu Beispiel 8 werden I I64 g HXDI -(6 Mol) Bis-(Isocyanatomethyl)-cyclohexan zur Umsetzung gebracht, bis zur Ausbildung eines NCOhaltigen Harzes (I,3 Gew.-% NCO). Nach Zusatz von 3 446 g Aceton werden in das Reaktionsprodukt bei ca. 40 -50 °C 435,2 g Natriumsalz der Aminocapronsäure in Form einer 30 %igen wäßrigen Lösung unter Rührung innerhalb von 5 Minuten eingetragen. Anschließend werden in das Reaktionsprodukt 7 395 g H<sub>2</sub>O + 15,8 g Trimethylhexamethylendiamin (0,I MoI) eingetragen. Die acetonhaltige wäßrige Dispersion wird im Rotationsverdampfer von Aceton befreit. Der Feststoffgehalt der Dispersion beträgt ca. 32 Gew.-%. Die Viskosität der Dispersion: DIN 4 Becher 39 (sek). Die Dunkellagerstabilität bei 60 °C ist >2 Monate.

14

Nach physikalischer Trocknung der Dispersion erhält man folgende Stahlblechdaten:

Pendelhärte nach König (sek) 15 gem. DIN 53 157 Erichsentiefung (mm) >10,0 gem. DIN 53 156

40

Stahlblech-und Foliendaten nach Härtung der Dispersion bei Zusatz von 2,5 Gew.-% DAROCUR<sup>R</sup> I II6 mit 200 Watt/inch in 5 Sekunden:

55

Pendelhärte nach König (sek) 30 gem. DIN 53 157 Erichsentiefung (mm) >10,0 gem. DIN 53 156 Schichtdicke (µm) 84  $(N/mm^2)$ Bruchspannung  $5,6 \pm 1,0$ gem. DIN 53 455 Bruchdehnung (%) 57 + 12

15

20

25

30

35

40

## **Ansprüche**

 Lagerstabile, strahlenhärtbare, NCO-freie, wäßrige Emulsionen auf Basis ionischer Urethanharnstoffacrylate,

dadurch gekennzeichnet,

daß sie aus zu 10 - 60 Äquivalent-% NCO mit Hydroxyalkylacrylat, partiell acrylierten cycloaliphatischen Polyisocyanaten, die anschließend zu 20 -75 Äquivalent-% NCO mit Polyhydroxylverbindungen, danach zu 5 -15 Äquivalent-% NCO mit Na-Salzen von Aminocarbonsäuren und schließlich mit Wasser und/oder der 1 -5 Äquivalent-% NCO entsprechenden Menge an aliphatischen Diaminen umgesetzt werden, bestehen.

2. Verfahren zur Herstellung der Emulsionen nach Anspruch I,

dadurch gekennzeichnet,

daß das Umsetzungsprodukt des cycloaliphatischen Polyisocyanats mit den Hydroxyacrylatverbindungen und den Polyolen in üblichen organischen Lösungsmitteln aufgenommen wird und diese lösungsmittelhaltigen Umsetzungsprodukte mit wäßrigen Lösungen von Na-Salzen von Aminocarbonsäuren und anschließend mit Wasser und/oder der I -5 Äquivalent-% NCO entsprechenden Menge an aliphatischen Diaminen versetzt werden, wobei anschließend das organische Lösungsmittel abdestilliert wird.

3. Verfahren nach Anspruch 2,

dadurch gekennzeichnet,

daß das organische Lösungsmittel Aceton ist.

4. Verfahren nach den Ansprüchen 2 und 3,

dadurch gekennzeichnet,

daß die Umsetzungsprodukte in den organischen Lösungsmitteln zu 70 -30, insbesondere 50 % Feststoff bestehen und die wäßrige Phase zu 60 - 30, insbesondere 50 -40 %, Feststoff.

50



## EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE		EP 86107515.8		
Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile		Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.4)	
DE - A1 - 2 936	O39 (BAYER AG)	1	C 09 D 3/72	
* Ansprüche; 1-8 *	Seite 20, Zeilen		C 08 G 18/67	
· -				
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.4)	
			C 09 D C 08 G 18/00	
		ļ		
·				
orliegende Recherchenbericht wu	rde für alle Patentaneprüche ersteilt.			
Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche		Prufer	
WIEN	07-10-1986		PAMMINGER	
	* Ansprüche; 1-8 *  orliegende Recherchenbericht wu	DE - A1 - 2 936 039 (BAYER AG)  * Ansprüche; Seite 20, Zeilen 1-8 *   orlegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt.  Recherchenort Abechluddatum der Recherche	DE - A1 - 2 936 039 (BAYER AG)  * Ansprüche; Seite 20, Zeilen 1-8 *   orliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentaneprüche erstellt.  Recherchenort Abschlüßdetum der Recherche	